

ANTICUERPOS TIROIDEOS (Anti-Thyr)

EQA Proveedor: ESfEQA GmbH
Heidelberg

ESfEQA jefe de Operaciones: Dr. D. Groche

Instrucciones de Uso

Notas:

Las precauciones usuales en el laboratorio para el manejo de material potencialmente infeccioso, aplican para estas muestras. Los donantes de orina fueron examinados y resultaron no reactivos para HBsAg, anti-HIV 1/2 y anti-HCV

Deben ser aplicados únicamente por personal capacitado.



ADVERTENCIA: Contiene metilisotiazolonas. H317 Puede provocar una reacción alérgica en la piel.



Este producto contiene material de origen humano y debe considerarse potencialmente infeccioso.

Varias tareas del Programa de Evaluación Externa, ocasionalmente son entregadas a subcontratistas calificados. Sin embargo, ESfEQA es responsable ante los participantes del trabajo del subcontratista

Los resultados del análisis de las muestras no pueden ser discutidos con colegas de otros laboratorios antes de la fecha de cierre de la muestra.

Al registrarse, los participantes en este EQA comparten y aceptan los términos generales y condiciones de ESfEQA GmbH. Estos términos pueden ser consultados en Línea accediendo a www.esfeqa.eu.

1. Uso

Las muestras están diseñadas para ser utilizadas como control cuantitativo de Programa de Eficiencia Externa (External Quality Assessment (EQA)) en Laboratorios Clínicos para los siguientes parámetros:

Anti-TG
Anti-TPO
Anti-receptor de TSH (TRAb)

2. Descripción del Producto

Las muestras son material liofilizado a base de suero humano.

Muestra 1: SP4_2024_01_a
Muestra 2: SP4_2024_01_b
Muestra 3: SP4_2024_02_a
Muestra 4: SP4_2024_02_b

3. Almacenamiento y Estabilidad

Las muestras deben ser almacenadas entre 2-8 °C. Son estables hasta por lo menos la fecha de procesamiento.

Después de la reconstitución, las muestras son estables durante 2 días en viales herméticamente cerrados cuando se almacenan de 2-8 °C.

4. Preparación y Análisis

Retire la tapa rosca del vial y pipetee exactamente 1 mL de agua destilada o desionizada al liofilizado. Mantenga la muestra de control durante unos 15 minutos en reposo en un lugar protegido de la luz, luego agite suavemente el vial de manera ocasional hasta que el liofilizado se disuelva por completo.

Todas las muestras deben tratarse de la misma manera que las muestras de pacientes y analizarse de acuerdo con las instrucciones del fabricante del instrumento y del reactivo.

5. Fechas y Envío de Resultados

Análisis para Muestra 1 y 2: 13/02/24 - 04/03/24
Análisis para Muestra 3 y 4: 09/04/24 - 29/04/24

Envíe sus resultados electrónicamente a ESfEQA accediendo a <https://teqa.esfeqa.eu>.

Contacte a su distribuidor local de programas ESfEQA o directamente a ESfEQA si necesita asistencia con el registro en TEQA. Alternativamente, aunque no de preferencia, utilice el formato para envío fax disponible en la web. En ambos casos indique el instrumento y método utilizado para el análisis de las muestras.

Los resultados cuantitativos generalmente se informan con un valor y una unidad. El participante determina el número de dígitos para informar. Los resultados como por ej. "por debajo del rango de medición ó < 0.02 no son válidos. Si el analizador muestra tales resultados, se interpretarán de la siguiente manera: Para los resultados dentro del rango de medición y por debajo del límite de cuantificación (LoQ), se debe informar el valor obtenido. Para los resultados por debajo del límite de detección (LoD), se debe informar este límite. Para las muestras que tienen concentraciones del analito por encima del rango de prueba, la muestra se puede diluir (si se recomienda para aplicaciones particulares) o se puede informar el límite superior del rango de prueba como resultado.

6. Fecha límite de reporte de resultados

Los plazos para envío de resultados son (Zona horaria GMT +1):

Muestra 1 y 2: 04/03/24
Muestra 3 y 4: 29/04/24

ESfEQA GmbH Phone: + 49 6221 4166-700
Siemensstr. 38 Fax: + 49 6221 4166-790
69123 Heidelberg info@esfeqa.eu
Germany www.esfeqa.eu

7. Reportes y Certificados

Los datos serán evaluados por ESfEQA. Los reportes individuales y certificados pueden ser obtenidos online a <https://teqa.esfeqa.eu>. Los reportes y certificados estarán disponibles entre las 3 semanas después de la fecha límite del envío de datos.